

УТВЕРЖДАЮ:

Директор Томского НИМЦ

В.А. Степанов

2025г.



ПРЕЙСКУРАНТ ПЛАТНЫХ МЕДИЦИНСКИХ УСЛУГ
НИИ медицинской генетики на 2026 год

Раздел	Код услуги	Наименование услуги	Стоимость услуги, руб.
Врачебный приём			
Приём врача			
B	01.006.001	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация 1 человека)	1 310,00
B	01.006.001.100	Прием врача-генетика первичный (консультация по планированию беременности)	2 900,00
B	01.006.001.112	Прием врача-генетика первичный (консультирование по результатам экзомного/полногеномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания)	3 900,00
B	01.006.001.109	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	2 000,00
B	01.006.002	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация 1 человека)	910,00
B	01.006.002.100	Прием врача-генетика повторный (консультация по планированию беременности)	1 600,00
B	01.006.001.113	Прием врача-генетика повторный (консультирование по результатам экзомного/полногеномного секвенирования для поиска предположительно наследственного заболевания)	2 900,00
B	01.006.002.109	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация 1 человека)	1 400,00
B	01.031.001.001	Прием врача-педиатра первичный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 600,00
B	01.031.002.001	Прием врача-педиатра повторный (консультация детей с наследственной и врожденной патологией)	1 100,00
B	01.006.001.111	Первичная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	3 550,00
B	01.006.002.111	Повторная консультация врача-генетика в стороннем ЛПУ г. Томска	2 450,00
B	01.047.001.100	Прием врача-терапевта первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 700,00
B	01.047.002.100	Прием врача-терапевта повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 250,00
B	01.023.001.100	Прием врача-невролога первичный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	2 000,00
B	01.023.002.100	Прием врача-невролога повторный (консультация пациентов с наследственной и врожденной патологией)	1 350,00

В	01.013.001	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога первичный	2 900,00
В	01.013.002	Прием (осмотр, консультация) врача-диетолога повторный	1 800,00
Приём врача семейный			
В	01.006.001.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (первичный прием)	3 900,00
В	01.006.002.210	Генетическое консультирование супружеской пары по преимплантационному тестированию (ПГТ) наследственного заболевания (повторный прием)	2 500,00
В	01.006.001.104	Прием врача-генетика первичный (осмотр, консультация членов семьи)	1 960,00
В	01.006.002.104	Прием врача-генетика повторный (осмотр, консультация членов семьи)	1 200,00
В	01.006.001.110	Прием специалиста-генетика первичный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	2 500,00
В	01.006.002.110	Прием специалиста-генетика повторный, к.м.н., д.м.н. (осмотр, консультация членов семьи)	1 400,00
Лабораторная диагностика			
Общеклинические исследования			
В	03.016.003	Общий (клинический) анализ крови развернутый	500,00
В	03.016.006	Общий (клинический) анализ мочи	200,00
В	03.016.004	Анализ крови биохимический общетерапевтический	1200,00
А	09.05.031.100	Исследование концентрации ионов калия в крови ISE	400,00
А	09.05.030.100	Исследование концентрации ионов натрия в крови ISE	350,00
А	09.05.009	Исследование уровня С-реактивного белка в сыворотке крови	350,00
А	09.05.139	Исследование уровня 17-гидроксипрогестерона	600,00
А	09.05.235	Исследование уровня 25-ОН витамина Д в крови	2 250,00
А	09.05.177	Исследование уровня/активности изоферментов креатинкиназы в крови (КК-МВ)	400,00
А	09.05.011	Исследование уровня альбумина в крови	350,00
А	09.05.089	Исследование уровня альфа-фетопротеина в сыворотке крови	750,00
А	09.05.022.001	Исследование уровня билирубина связанного (конъюгированного) в крови	350,00
А	09.05.037	Исследование уровня водородных ионов (рН) крови ISE	400,00
А	09.05.128	Исследование уровня галактозы в крови	850,00
А	09.05.023	Исследование уровня глюкозы в крови	400,00
А	09.05.083	Исследование уровня гликированного гемоглобина в крови	1 700,00
А	09.05.007	Исследование уровня железа сыворотки крови	300,00
А	09.05.054.002	Исследование уровня иммуноглобулина А в сыворотке крови	600,00
А	09.05.054.004	Исследование уровня иммуноглобулина G в сыворотке	600,00

Приложение 1

		крови	
A	09.05.054.003	Исследование уровня иммуноглобулина M в сыворотке крови	600,00
A	09.05.206	Исследование уровня ионизированного кальция в крови ISE	400,00
A	09.05.020	Исследование уровня креатинина в крови	300,00
A	09.05.131	Исследование уровня лутеинизирующего гормона в сыворотке крови	500,00
A	09.05.273	Исследование уровня меди в крови	950,00
A	09.05.017	Исследование уровня мочевины в крови	300,00
A	09.05.018	Исследование уровня мочевой кислоты в крови	400,00
A	09.05.033	Исследование уровня неорганического фосфора в крови	300,00
A	09.05.010	Исследование уровня общего белка в крови	300,00
A	09.05.021	Исследование уровня общего билирубина в крови	300,00
A	09.05.032	Исследование уровня общего кальция в крови	300,00
A	09.05.135	Исследование уровня общего кортизола в крови	500,00
A	09.05.127	Исследование уровня общего магния в сыворотке крови	300,00
A	09.05.078	Исследование уровня общего тестостерона в крови	500,00
A	09.05.154	Исследование уровня общего эстрadiола в крови	500,00
A	09.05.153	Исследование уровня прогестерона в крови	500,00
A	09.05.087	Исследование уровня пролактина в крови	500,00
A	09.05.063	Исследование уровня свободного тироксина (T4) сыворотки крови	500,00
A	09.05.061	Исследование уровня свободного трийодтиронина (CT3) в крови	600,00
A	09.05.065	Исследование уровня тиреотропного гормона (ТТГ) в крови	500,00
A	09.05.025	Исследование уровня триглицеридов в крови	350,00
A	09.05.132	Исследование уровня фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови	500,00
A	09.05.034.001	Исследование уровня хлоридов в крови ISE	400,00
A	09.05.026	Исследование уровня холестерина в крови	350,00
A	09.05.004	Исследование уровня холестерина липопротеинов высокой плотности в крови	550,00
A	09.05.028	Исследование уровня холестерина липопротеинов низкой плотности	550,00
A	09.05.090	Исследование уровня хорионического гонадотропина в крови	700,00
A	09.05.230	Исследование уровня цистатина С в крови	800,00
A	09.05.042	Определение активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в крови	300,00
A	09.05.073	Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	750,00

Приложение 1

A	09.05.045	Определение активности амилазы в крови	350,00
A	09.05.041	Определение активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в крови	300,00
A	09.05.044	Определение активности гамма-глутамилтрансферазы (ГГТ) в крови	300,00
A	09.05.043	Определение активности креатинкиназы в крови	300,00
A	09.05.039	Определение активности лактатдегидрогеназы (ЛДГ) в крови	300,00
A	09.05.046	Определение активности щелочной фосфатазы в крови	300,00
A	12.06.045	Определение содержания антител к тиреопероксидазе в крови	450,00
A	09.05.511	Определение содержания лактата в крови	550,00

Специальные лабораторные методы исследования (биохимические, молекулярно-генетические, цитогенетические)

A	09.05.401	GM1-гангиозидоз: определение активности кислой β -галактозидазы	3 200,00
A	27.30.233	Х-сцепленная низкорослость. Поиск микроделеций в локусе Xp22 методом FISH	16 600,00
A	27.30.200	Адреногенитальный синдром. Анализ частых мутаций в гене CYP21A2	17 400,00
B	03.006.003	Адреногенитальный синдром. Комплексная ДНК-диагностика семьи (2-4 чел.)	25 700,00
A	27.05.037	Азооспермия. Олигозооспермия. Анализ микроделеций в 13 локусах Y-хромосомы (AZF)	5 000,00
A	27.05.022	Азооспермия. Олигозооспермия. Выявление гена SRY	3 200,00
A	27.05.037.101	Азооспермия. Олигозооспермия. Поиск микроделеций в локусе SRY (Yp11.31) методом FISH	16 600,00
A	27.05.221	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Исследование полиморфных вариантов Glu264Val и Glu342Lys гена SERPINA1	7 700,00
A	09.05.073	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность. Определение активности альфа-1-антитрипсина в крови	750,00
A	27.05.210	Атаксия Фридрейха. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена FXN	40 400,00
A	27.30.261	Ахондроплазия. Анализ частых мутаций в гене FGFR3 (2 мутации)	7 100,00
A	09.05.077	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование активности церулоплазмина в крови	1 000,00
A	09.05.273	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в крови	950,00
A	09.28.078	Болезнь Вильсона-Коновалова. Исследование уровня меди в моче	600,00
A	27.05.262	Болезнь Вильсона-Коновалова. Секвенирование кодирующей последовательности гена ATP7B	40 400,00
A	09.05.283.001	Болезнь Гоше. Исследование бета-глюкоцереброзидазы клеток крови	3 200,00
A	09.05.301	Болезнь Гоше: определение активности хитотриозидазы в пятнах высущенной крови	3 250,00
A	27.05.226	Болезнь Гоше, тип I. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена GBA	40 400,00

Приложение 1

A	27.30.254	Болезнь Кеннеди. Анализ числа CAG-повторов в первом экзоне гена AR	5 000,00
A	27.05.227	Болезнь накопления гликогена II. Секвенирование полной кодирующей последовательности гена GAA	40 400,00
A	09.05.402	Болезнь Помпе: определение активности кислой α -глюказидазы	3 300,00
A	09.05.403	Болезнь Сандхоффа: определение активности β -гексозаминидазы А и В	3 300,00
A	09.05.404	Болезнь Фабри: определение активности α -галактозидазы А	3 400,00
A	11.30.100	Выделение ДНК из цельной крови	1 050,00
A	11.30.101	Выделение ДНК из плодных тканей	1 550,00
B	03.032.001	Выполнение исследований по неонатальному скринингу	2 870,00
B	03.032.001.001	Выполнение исследований по расширенному неонатальному скринингу (31 заболевание)	8 500,00
A	27.30.202	Галактоземия. Анализ частых мутаций и варианта Даурте в гене GALT	12 100,00
A	09.05.512	Галактоземия. Исследование уровня галактозной трансферазы в крови (GALT)	1 200,00
A	09.05.128	Галактоземия. Исследование уровня галактозы в крови	850,00
A	27.05.009.101	Гемохроматоз. Определение мутаций C282Y и H63D в гене HFE	8 900,00
B	03.019.027.101	Генотипирование по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) (1 образец ДНК)	12 400,00
A	27.05.263	Гипогонадотропный гипогонадизм. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1	40 400,00
A	27.05.264	Джексона-Вейса синдром. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	40 400,00
A	12.05.013.124	Диагностика хромосомных микроделеций и микродупликаций методом ПЦР в режиме реального времени	18 200,00
A	12.05.013.114	Замершая беременность. Цитогенетический анализ биологического материала	10 400,00
B	03.016.006.101	Ионограмма (кальций и фосфор) в суточной моче	900,00
B	03.019.027.100	Исследование одного полиморфного ДНК-варианта	5 900,00
A	09.05.513	Количественное определение аммиака в крови	600,00
A	27.05.222	Комплексная ДНК-диагностика (молекулярно-генетическое исследование) семьи при выявлении у ребенка наследственного заболевания	17 520,00
A	09.05.510.001	Комплексное биохимическое обследование беременных в I триместре беременности (определение PAPP-А и бета-ХГЧ) с расчетом комбинированного риска	2 400,00
A	09.05.510.002	Комплексное биохимическое обследование беременных во II триместре беременности (определение АФП и ХГЧ) с расчетом комбинированного риска синдрома Дауна	1 400,00

Приложение 1

B	03.016.019.001	Комплексное определение концентрации на аминокислоты и ацилкарнитины в крови методом tandemной масс-спектрометрии	4 800,00
A	27.30.262	Краниосиностозы. Анализ мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	8 300,00
A	27.05.265	Краниосиностозы. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	40 400,00
A	27.05.219	Лактазная недостаточность. Молекулярно-генетическая диагностика нарушения метаболизма лактозы	1 800,00
A	27.05.268	Миотония Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1	40 400,00
A	27.05.269	Миотония Томсена. Секвенирование кодирующей последовательности гена CLCN1	40 400,00
A	27.05.254	Молекулярно-генетическая диагностика нарушений метаболизма фолатов (4 мутации генов фолатного цикла)	4 900,00
A	27.05.252	Молекулярно-генетическая диагностика наследственной предрасположенности к тромбозам, в том числе при приеме оральных контрацептивов, привычному невынашиванию беременности (расширенная панель)	7 350,00
A	27.30.205	Молекулярно-генетическая диагностика хронических миелопролиферативных заболеваний. Определение мутаций G1849T (V617F) в гене JAK2	6 500,00
A	27.30.259	Молекулярно-генетическая диагностика хронических миелопролиферативных заболеваний. Определение мутаций в генах Jak2, MPL и CALR	2 850,00
A	27.05.017	Молекулярно-генетическая диагностика ХМЛ (хронический миелоидный лейкоз). Определение экспрессии гена bcr-abl	15 300,00
A	27.05.253	Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1) – наследственная предрасположенность к бесплодию и невынашиванию беременности	7 100,00
A	27.05.215	Молекулярно-генетическое исследование гена HLA-B-27 - наследственная предрасположенность к анкилозирующему спондилиту (болезнь Бехтерева) и другим серонегативным спондилоартропатиям	2 700,00
A	27.05.213	Молекулярно-генетическое исследование методом генотипирования аллельных вариантов гена HLA-DRB1	3 000,00
B	03.045.026.001	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель и 1 ребенок). По определению суда	27 000,00
B	03.045.026.002	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (4 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель и 2 ребенка). По определению суда	31 500,00
B	03.045.026.003	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (5	36 000,00

Приложение 1

		человек, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель и 3 ребенка). По определению суда	
B	03.045.026.004	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (6 человек, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель и 4 ребенка). По определению суда	40 500,00
B	03.045.026.005	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (7 человек, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель и 5 и более детей). По определению суда	45 000,00
B	03.045.031.201	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (2 человека в т.ч. 1 ребенок). По определению суда	23 600,00
B	03.045.031.202	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (3 человека в т.ч. 2 ребенка). По определению суда	28 100,00
B	03.045.031.203	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (4 человека в т.ч. 3 ребенка). По определению суда	32 600,00
B	03.045.031.204	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (5 человек в т.ч. 4 ребенка). По определению суда	37 100,00
B	03.045.031.205	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (6 человек в т.ч. 5 и более детей). По определению суда	41 600,00
B	03.045.026.100	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (3 человека, в т.ч. 1 заведомо биологический родитель). По частному обращению	21 000,00
B	03.045.031.300	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (от 19 маркеров) семьи (2 человека). По частному обращению	18 800,00
B	03.045.026.200	Молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) каждого последующего члена семьи	3 200,00
A	27.05.257	Молекулярно-генетическое обследование членов семьи для планирования пренатальной диагностики моногенного заболевания (прямой и косвенной) (2-4 чел.)	21 000,00
A	27.30.238	Молекулярно-генетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	22 100,00

A	08.05.002.002	Молекулярно-цитогенетическое исследование биопсийного (операционного) материала тканей костного мозга с применением метода флуоресцентной гибридизации <i>in situ</i> (FISH)	16 200,00
A	27.30.265	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (7 и 8 хромосомы) методом FISH	13 700,00
A	27.30.209	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (13 и 21 хромосомы) методом FISH	14 200,00
A	27.30.266	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (Х и Y хромосом) методом FISH	13 700,00
A	27.30.211	Молекулярно-генетическое исследование хромосомных нарушений (Х, Y, 13, 18, 21 хромосом) методом FISH	20 500,00
A	27.30.241	Молекулярно-цитогенетическое исследование биологического материала методом спектрального кариотипирования (SKY) для идентификации сложных хромосомных перестроек, транслокаций и маркерных хромосом	35 500,00
A	27.30.251	Молекулярно-цитогенетическое исследование терминальных хромосомных перестроек методом FISH при помощи субтеломерных проб. Анализ с использованием 1 пробы на выбор: 1pter – 12pter, pter16 – pter20, XYpter, 1qter – 22qter, Xyqter	21 000,00
A	27.30.267	Молекулярно-цитогенетическое исследование терминальных хромосомных перестроек методом FISH при помощи субтеломерных проб. Анализ с использованием 2 проб на выбор: 1pter – 12pter, pter16 – pter20, XYpter, 1qter – 22qter, Xyqter	36 300,00
A	27.30.245	Молекулярно-цитогенетическое исследование числовых нарушений хромосом методом FISH при помощи центромероспецифичных проб. Анализ с использованием 1 пробы на выбор: SE1-SE4, SE6-SE12, SE15- SE18, SE20, SE13/21, SE14/22, SE X/Y	14 000,00
A	27.30.268	Молекулярно-цитогенетическое исследование числовых нарушений хромосом методом FISH при помощи центромероспецифичных проб. Анализ с использованием 2 проб выбор: SE1-SE4, SE6-SE12, SE15- SE18, SE20, SE13/21, SE14/22, SE X/Y	19 200,00
A	27.30.269	Молекулярно-цитогенетическое исследование происхождения маркерной хромосомы методом FISH при помощи центромероспецифичных проб. Анализ с использованием последовательного перебора 5 проб на выбор: SE1-SE4, SE6-SE12, SE15- SE18, SE20, SE13/21, SE14/22, SE X/Y	30 100,00
A	27.30.270	Молекулярно-цитогенетическое исследование транслокаций методом FISH при помощи субтеломерных и центромероспецифичных проб. Анализ с использованием 2 субтеломерных проб (на выбор: 1pter – 12pter, pter16 – pter20, XYpter, 1qter – 22qter, Xyqter) и 2 центромероспецифичных проб (на выбор: SE1-SE4, SE6-SE12, SE15- SE18, SE20, SE13/21, SE14/22, SE X/Y)	45 400,00
A	27.30.271	Молекулярно-цитогенетическое исследование расположения генетического материала одной хромосомы в кариотипе. Анализ с использованием 1	15 000,00

Приложение 1

		цельнохромосомной пробы на выбор: wcp1 - wcp22, wcpX и wcpY	
A	27.30.272	Молекулярно-цитогенетическое исследование расположения генетического материала одной хромосомы в кариотипе. Анализ с использованием 2 цельнохромосомных проб на выбор: wcp1 - wcp22, wcpX и wcpY	22 400,00
A	27.30.273	Молекулярно-цитогенетическое исследование расположения ядрышко-организующих регионов (ЯОР) акроцентрических хромосом в кариотипе. Анализ с использованием пробы Acro-P-Arms NOR (хромосомы 13, 14, 15, 21 и 22)	13 700,00
A	09.05.248	Муковисцидоз. Исследование уровня иммунореактивного трипсина в крови	1 000,00
A	09.19.010	Муковисцидоз. Исследование уровня активности панкреатической эластазы-1 в кале	10 300,00
A	27.30.260	Муковисцидоз. Поиск дупликаций и делеций в гене CFTR	14 700,00
A	27.05.270	Муковисцидоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена CFTR	40 400,00
A	27.30.213	Муковисцидоз. Тестирование мутации E92K гена CFTR	7 100,00
A	27.30.212	Муковисцидоз. Тестирование четырёх мутаций гена CFTR – F508del, I507del, 1677delTA, del 21 kb	5 800,00
A	09.05.405	Мукополисахаридоз тип 4В (синдром Моркио тип В): определение активности кислой β-галактозидазы [3.2.1.23]	3 200,00
A	09.05.406	Мукополисахаридоз тип 7 (синдром Сляя): определение активности β-D-глюкуронидазы [3.2.1.31]	3 300,00
A	27.05.271	Мукополисахаридоз, тип МПС I Н (синдром Гурлер), Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA	40 400,00
A	27.05.272	Мукополисахаридоз, тип МПС I S (синдром Шайе). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDUA	40 400,00
A	27.05.273	Мукополисахаридоз, тип МПС II (синдром Хантера). Секвенирование кодирующей последовательности гена IDS	40 400,00
A	27.30.216	Мышечная дистрофия Дюшенна/Беккера. Поиск дупликаций и делеций (79 кодирующих регионов) в гене дистрофина	18 400,00
A	27.05.274	Мышечная дистрофия Дюшенна-Беккера. Секвенирование кодирующей последовательности гена DMD	40 400,00
A	27.05.228	Мышечная дистрофия Эмери-Дрейфуса. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов EMD, LMNA	40 400,00
A	27.30.217	Наследственная моторно-сенсорная нейропатия (болезнь Шарко-Мари-Тута) тип I. Анализ числа копий хромосомного участка в области гена PMP22	12 800,00
A	27.05.275	Наследственная моторно-сенсорная невропатия, тип IIА. Секвенирование кодирующей последовательности гена MFN2	40 400,00

A	27.05.217	Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления. Анализ числа копий гена PMP22	12 800,00
A	27.05.276	Наследственный ангионевротический отек. Секвенирование кодирующей последовательности генов C1NH, F12, PLG	40 400,00
A	09.05.210	Недостаточности биотинидазы. Исследование активности биотинидазы в крови	1 400,00
A	27.05.033	Нейросенсорная несиндромальная тугоухость. Анализ частых мутаций в гене GJB2	17 600,00
A	27.05.277	Нейрофиброматоз. Секвенирование кодирующей последовательности гена NF1	40 400,00
A	27.05.258	Несовершенный остеогенез. Молекулярно-генетическое исследование мутаций генов COL1A1 и COL1A2 методом секвенирования	40 400,00
A	09.05.200	Определение активности лизосомных ферментов в сухом пятне крови методом tandemной масс-спектрометрии	8 000,00
A	27.05.205	Определение резус-фактора плода (определение гена RHD плода в крови матери)	5 400,00
A	27.30.242	Определение статуса инактивации X-хромосомы	5 000,00
A	27.30.207	Поиск микроделеций в локусе XIST (Xq13) методом FISH	16 600,00
A	27.30.240	Полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	67 400,00
B	03.045.028	Пренатальное молекулярно-генетическое исследование семейного родства методом генотипирования по системе полиморфных ДНК-маркеров (19 маркеров) семьи (родители и плод)	24 500,00
A	27.30.237	Пренатальная полногеномная диагностика микроделеционных/микродупликационных синдромов и хромосомных аномалий на ДНК-микрочипах	67 400,00
B	03.016.019.002	Расширенный неонатальный скрининг на наследственные болезни обмена с помощью tandemной масс-спектрометрии (29 заболеваний)	5 850,00
A	27.05.223	Расширенный неонатальный скрининг на первичные иммунодефициты и спинальную мышечную атрофию	3 100,00
		Реанализ полногеномного секвенирования	30 000,00
		Реанализ полногеномного секвенирования трио	40 000,00
		Реанализ экзомного секвенирования	15 000,00
		Реанализ экзомного секвенирования трио	25 000,00
B	03.019.027.103	Секвенирование одного фрагмента ДНК (300 п.н.)	11 800,00
A	27.05.224	Секвенирование полного экзома	40 400,00
A	27.30.219	Синдром Ангельмана. Поиск микроделеций в локусе (15q11) методом FISH	16 600,00
A	27.30.250	Синдром Ангельмана. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00

Приложение 1

A	27.05.260	Синдром Апера. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	8 300,00
A	27.05.261	Синдром Апера. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2	40 400,00
A	27.30.220	Синдром Вивера. Поиск микроделеций локуса NSD1 (5q35) методом FISH	16 600,00
A	27.30.252	Синдром Видемана-Беквита. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.221	Синдром Вильямса-Бойрена. Поиск микроделеций локуса (7q11) методом FISH	16 600,00
A	27.30.222	Синдром Вольфа-Хиршхорна. Поиск микроделеций локуса (4p16) методом FISH	16 600,00
A	27.30.223	Синдром ДиДжорджи I тип. Поиск микроделеций локуса (22q11) методом FISH	16 600,00
A	27.30.224	Синдром ДиДжорджи II тип. Поиск микроделеций локуса (10p14) методом FISH	16 600,00
A	27.30.015	Синдром Жильбера. Определение полиморфизма гена UGT1A1	4 600,00
A	27.05.266	Синдром Крузона. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	8 300,00
A	27.05.267	Синдром Крузона. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR2	40 400,00
A	27.30.225	Синдром Лежена. Поиск микроделеций локуса (5p15) методом FISH	16 600,00
A	27.05.204	Синдром Мартина-Белл, FRAXA. Определение аномального метилирования гена FMR1	4 500,00
A	27.05.280	Синдром Марфана. Секвенирование кодирующей последовательности гена FBN1	40 400,00
A	27.30.226	Синдром Миллера-Дикера (17p11.2). Поиск микроделеций локуса (17p11.2) методом FISH	16 600,00
A	27.30.255	Синдром Прадера-Вилли. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.227	Синдром Прадера-Вилли. Поиск микроделеций локуса (15q11) методом FISH	16 600,00
A	27.05.278	Синдром Пфайффера. Анализ частых мутаций генов FGFR2 и FGFR3 (3 мутации)	8 300,00
A	27.05.279	Синдром Пфайффера. Секвенирование кодирующей последовательности генов FGFR1, FGFR2	40 400,00
A	27.30.256	Синдром Рассела-Сильвера. Молекулярно-генетическая диагностика методом MS-MLPA	12 400,00
A	27.30.228	Синдром Рубинштейна-Тейби (7q11). Поиск микроделеций локуса (7q11) методом FISH	16 600,00
A	27.30.229	Синдром Смит-Магенис. Поиск микроделеций локуса (17p13.3) методом FISH	16 600,00
A	27.30.230	Синдром Сотоса. Поиск микроделеций локуса NSD1 (5q35) методом FISH	16 600,00
A	27.05.229	Синдром удлиненного интервала QT. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов KCNH2, KCNQ1, SCN5A, ANK2, KCNE1, KCNE2, KCNJ2, CACNA1C, TRDN	40 400,00
A	27.30.264	Синдром Фелана-МакДермida. Делеция гена SHANK3 (22q13)	16 600,00

A	27.05.230	Синдром Элерса-Данлоса. Секвенирование полной кодирующей последовательности генов ADAMTS2, COL3A1, COL5A1, COL5A2, PLOD1	40 400,00
A	27.05.281	Спастическая параплазия Штрюмпеля. Секвенирование кодирующей последовательности генов SPAST, ATL1	40 400,00
A	27.30.231	Спинальная амиотрофия типы I, II, III, IV (I тип (Болезнь Верднига-Гоффмана), II тип (промежуточная форма), III тип (болезнь Кугельберга-Веландер), IV тип (взрослая форма), Определение числа копий гена SMN1	14 800,00
A	27.05.282	Туберозный склероз. Секвенирование кодирующей последовательности генов TSC1, TSC2	40 400,00
A	09.05.088	Фенилкетонурия. Исследование уровня фенилаланина в крови	795,00
A	27.30.232	Фенилкетонурия. Молекулярно-генетическое исследование частых мутаций в гене РАН (10 мутаций)	14 800,00
A	27.30.253	Фенилкетонурия. Поиск дупликаций и делеций в гене РАН	14 700,00
A	27.05.283	Фенилкетонурия. Секвенирование кодирующей последовательности гена РАН	40 400,00
A	27.05.284	Харстфилда синдром. Секвенирование кодирующей последовательности гена FGFR1	40 400,00
A	27.30.244	Хорея Гентингтона. Определение числа CAG повторов в гене гентингтина (HTT)	4 750,00
A	27.05.214	Целиакия. Молекулярно-генетическое исследование аллельных вариантов трех локусов генов главного комплекса гистосовместимости (HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DRB1)	7 000,00
A	12.06.055	Целиакия. Определение содержания антител к глиадину в крови	1 500,00
A	27.30.239	Цитогенетическое исследование биологического материала при инвазивной пренатальной диагностике	9 340,00
A	12.05.013.230	Цитогенетическое исследование (кариотипирование) биологического материала (биоптат клеток костного мозга)	9 220,00
A	12.05.013	Цитогенетическое исследование (кариотипирование) лимфоцитов периферической крови	9 220,00
Преимплантационное тестирование			
A	27.30.236	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с готовой системой тестирования	62 600,00
A	27.30.234	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с полной разработкой системы тестирования	123 250,00
A	27.30.235	Подготовительный этап ПГТ-М (преимплантационного тестирования моногенного заболевания) с частичной разработкой системы тестирования	79 000,00
A	10.20.001.102	Полногеномная амплификация ДНК из эмбриональных клеток для ПГТ (1 эмбрион)	7 200,00
A	10.20.001.103	ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного заболевания; 1-5 эмбрионов)	60 000,00
A	10.20.001.104	ПГТ-М (преимплантационное тестирование моногенного	4 600,00

Приложение 1

		заболевания): включение каждого дополнительного эмбриона	
A	10.20.001.101	Преимплантационное тестирование числовых и структурных хромосомных нарушений на ДНК-микрочипах (1 эмбрион)	34 000,00
Пренатальная диагностика инвазивная			
A	11.30.003*	Амниоцентез	9 300,00
A	11.30.002*	Биопсия хориона, плаценты	10 900,00
A	11.30.016*	Кордоцентез	12 500,00
A	11.30.050	Проведение инвазивной пренатальной диагностики акушером-гинекологом	10 450,00
Ультразвуковая диагностика			
A	04.20.001	Ультразвуковое исследование матки и придатков	1 900,00
A	04.20.002	Ультразвуковое исследование молочных желез	1 600,00
A	04.28.002.003	Ультразвуковое исследование мочевого пузыря	1 300,00
A	04.01.001	Ультразвуковое исследование мягких тканей (одна анатомическая зона)	1 300,00
A	04.16.001	Ультразвуковое исследование органов брюшной полости (комплексное)	1 900,00
A	04.28.003	Ультразвуковое исследование органов мошонки	1 200,00
A	04.14.001.003	Ультразвуковое исследование печени и желчного пузыря	1 300,00
A	04.15.001	Ультразвуковое исследование поджелудочной железы	1 350,00
A	04.28.001	Ультразвуковое исследование почек и надпочечников	1 350,00
A	04.06.001	Ультразвуковое исследование селезенки	1 200,00
A	04.22.001	Ультразвуковое исследование щитовидной железы и паращитовидных желез	1 300,00
Ультразвуковая диагностика при беременности			
A	04.30.001.113	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с использованием метода 3D-4D с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель)	1 500,00
A	04.30.001.123	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере (2 фото)	500,00
A	04.30.001.107	Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на цветном фотопринтере	800,00
A	04.30.001.114	Дополнительное ультразвуковое 3D исследование плода с регистрацией данных на черно-белом фотопринтере (2-3 фото)	800,00
A	04.30.001.112	Дополнительное ультразвуковое исследование плода с регистрацией данных на цифровом носителе (флэш-накопитель)	1 000,00
A	04.30.002	Дуплексное сканирование сердца и сосудов плода	1 500,00
A	04.30.001.101	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре	1 900,00
A	04.30.001.124	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности	2 500,00

A	04.30.001.110	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре, врач высшей категории	2 100,00
A	04.30.001.127	Ультразвуковая диагностика беременности в I триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	2 750,00
A	04.30.001.102	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре	2 500,00
A	04.30.001.125	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности	3 300,00
A	04.30.001.111	Ультразвуковая диагностика беременности в II-III триместре, врач высшей категории	2 750,00
A	04.30.001.128	Ультразвуковая диагностика беременности во II-III триместре при многоплодной беременности, врач высшей категории	3 500,00
A	04.12.024	Ультразвуковая допплерография маточно-плацентарного кровотока	1 700,00
A	04.20.101	Ультразвуковое исследование лонного сочленения	1 300,00
A	04.20.100	Цервикометрия	1 200,00
A	04.30.001.121	Экспертное ультразвуковое исследование по пренатальной (дородовой) диагностике нарушений развития ребенка	2 300,00

Денситометрия

A	06.03.061.001	Рентгеноденситометрия поясничного отдела позвоночника	1 350,00
A	06.03.061.002	Рентгеноденситометрия проксимального отдела бедренной кости (шейка бедренной кости)	900,00
A	06.03.061.100	Рентгеноденситометрия предплечья	600,00
A	06.03.061.101	Рентгеноденситометрия всего тела	2 800,00
A	06.03.061.102	Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел)	2 800,00
A	06.03.061.103	Рентгеноденситометрия комплексная (шейка бедра, предплечье, поясничный отдел, морфометрия)	3 200,00

Услуги процедурного кабинета

A	11.05.001	Взятие крови из пальца	200,00
A	11.05.001.001	Взятие крови из пальца на тест-бланк	300,00
A	11.12.009	Взятие крови из периферической вены	250,00
A	11.01.002	Подкожное введение лекарственных препаратов	250,00
A	11.12.003	Внутривенное введение лекарственных препаратов	300,00
A	11.12.003.001	Внутривенное вливание лекарственных препаратов (более 250 мл)	600,00
A	11.02.002	Внутримышечное введение лекарственных препаратов	250,00

Экспертиза

B	01.045.005.100	Проведение экспертизы качества медицинской помощи	130 000,00
---	----------------	---	------------

УСЛУГИ СТАЦИОНАРА

Врачебный приём			
		Комплексная медицинская услуга (пребывание пациента на койке круглосуточного стационара клиники с медикаментозным обеспечением, 1 койко-день)	2 700,00
		Комплексная медицинская услуга (пребывание пациента на койке круглосуточного стационара клиники без медикаментозного обеспечения, 1 койко-день)	1 500,00
		Комплексная медицинская услуга «Семья» (пребывание родителя - сутки)	1 500,00
B	01.054.001	Осмотр (консультация) врача-физиотерапевта	1 300,00
B	01.020.001	Прием (осмотр, консультация) врача по лечебной физкультуре	1 300,00
B	01.070.009.100	Прием (тестирование, консультация) медицинского психолога	2 000,00
Функциональная диагностика			
A	12.09.002	Исследование спровоцированных дыхательных объемов (спирометрия)	680,00
A	12.10.001	Электрокардиография	500,00
Физиотерапевтические процедуры			
A	17.30.028	Аэрозольтерапия (Ингаляционная терапия)	250,00
A	17.29.003	Введение лекарственных средств методом электрофореза (1 зона воздействия)	300,00
A	17.01.002.100	Воздействие собственным электромагнитным излучением с применением многослойного лечебного одеяла	250,00
A	17.30.018	Воздействие электромагнитным излучением дециметрового диапазона (ДМВ)	300,00
A	17.01.007	Дарсонвализация кожи (1 зона воздействия)	250,00
A	17.30.016	Индуктотермия (Воздействие высокочастотными электромагнитными полями)	250,00
A	17.01.002.004	КВЧ-терапия	300,00
A	22.01.100	Лазеротерапия	350,00
A	17.30.025	Магнитотерапия	400,00
A	17.30.100	Скэнар-терапия (сеанс)	1 100,00
A	22.07.005	Ультрафиолетовое облучение ротовоглотки	200,00
A	17.30.034	Ультразвуковая терапия (ультрафонофорез лекарственный)	400,00
A	17.01.007.100	Ультратон-терапия (1 зона воздействия)	250,00
A	17.29.002	Электросон	300,00
A	17.30.024.002	Электрофорез синусоидальными модулированными токами (СМТ-форез)	400,00
A	19.30.003.001	Индивидуальное занятие на стабилоплатформе ProKin - РК 252(тестирование)	2 500,00

A	19.30.003.002	Индивидуальное занятие на стабилоплатформе ProKin - РК 252(лечение)	2 200,00
A	17.30.004	Воздействие синусоидальными модулированными токами (стимулятор низкочастотный электрический (прибор ems7s)	1 100,00

Лечебная физкультура и массаж

A	22.30.006.100	Вибрационный массаж грудной клетки (аппарат YangKun-800)	750,00
A	19.03.006.001	Механический массаж на аппарате "Ормед-релакс" со "Свинг-машиной"	500,00
A	19.09.001.001	Индивидуальное занятие лечебной физкультурой при заболеваниях бронхолегочной системы	850,00
A	19.24.001.001	Индивидуальное занятие при заболеваниях периферической нервной системы	700,00
A	21.01.004	Массаж верхней конечности	400,00
A	21.01.003.001	Массаж воротниковой области	600,00
A	21.01.005	Массаж головы (волосистой части)	400,00
A	21.30.005	Массаж грудной клетки медицинский	500,00
A	21.01.002	Массаж лица	300,00
A	21.01.009	Массаж нижней конечности	500,00
A	21.01.009.001	Массаж нижних конечностей и поясницы	600,00
A	21.03.002.001	Массаж пояснично-крестцовой области	300,00
A	21.03.007	Массаж спины	600,00
A	21.01.003	Массаж шеи	300,00
A	21.03.002.005	Массаж шейно-грудного отдела позвоночника	400,00
A	19.09.001.003	Механотерапия при заболеваниях бронхолегочной системы	500,00
A	19.24.001.003	Механотерапия при заболеваниях периферической нервной системы	500,00
A	21.01.001.101	Общий массаж медицинский (дети до 1 года)	600,00
A	21.01.001.102	Общий массаж медицинский (дети от 1 до 3 лет)	700,00
A	21.01.001.103	Общий массаж медицинский (дети от 3 до 6 лет включительно)	800,00
A	21.01.001.104	Общий массаж медицинский (дети от 7 до 15 лет включительно)	1 000,00
A	21.01.001.105	Общий массаж медицинский (дети от 12 лет до 18 лет)	1 500,00
A	21.01.001.300	Общий массаж медицинский (взрослые)	2 000,00

*В стоимость услуги входит ультразвуковое исследование плода до и после процедуры

Главный врач

Г.Н. Сеитова

Главный бухгалтер

Е.В. Исаева